PHONE NO. : 703 414 0033

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-333532

(43)公開日 平成8年(1996)12月17日

(51) Int.Cl."	識別配号	广内整理番号	FΙ			技術表示	下箇所
C09D 11/00	PSZ		C09D 11	1/00	PSZ		
B41J 2/01			B41M 5	5/00	•	E	
B41M 5/00			B41J 3	3/04	101	Y	
			永韶立察	未請求	請求項の数20	FD(全)	6 頁)
(21)出願番号	特顯平7-161524		(71)出願入		07 ン株式会社		
(22)出顧日	平成7年(1995)6月	16 E		東京都ス	大田区下丸子 3	丁目30番2号	
			(72)発明者	東京都大	数 大田区下丸子 3 [*] 式会社内	丁日30番2号	キヤ
		4	(72)発明者	前田 治	告行		
				-	大四区下丸子3 式会社内	丁目30番 2 号	キヤ
			(74)代劈人	介理士	吉田 勝広	(外1名)	

(54)【発明の名称】 水性インク、これを用いたインクジェット記録方法及びかかるインクを用いた機器

(57) 【 変約 】

【目的】 画像形成手段が蒸発と設透のみに依存するの ではなく、高い画像濃度を達成し、且つ高品位記録に欠 かすことのできないフェザリングやブリーディングの発 生の問題も同時に解決した優れた特性の水性インク、こ れを用いたインクジェット記録方法及びかかるインクを 用いた機器の提供。

色材と液媒体とを含む液組成物からなるイ 【樽成】 ンクにおいて、熱可逆的に転移温度Ts以上で水溶液か ら相分離する熱可逆的相分離性高分子と、曇点Tcを有 する界面活性剤とを含むことを特徴とする水性インク、 これを用いたインクジェット記録方法及びかかるインク を用いた機器。

(2)

物開平8-333532

【特許請求の範囲】

【請求項1】 色材と液媒体とを含む液組成物からなる インクにおいて、熱可逆的に転移温度Ts以上で水溶液 から相分離する熱可逆的相分離性高分子と、曇点Tcを 有する界面活性剤とを含むことを特徴とする水性イン ク.

1

【請求項2】 熱可逆的相分離性高分子が、窒素含有深 を有する活性水素化合物のアルキレンオキシド付加物の ピニル系カルボン酸エステル(a)を構成単位とし、且 つ該ピニル系カルボン酸エステル (a) が50 異量%以 10 上含有されている水溶性ビニル系重合体(A)である語 求項1に記載の水性インク。

(治水項3) ピニル系カルポン酸エステル(a)が、 (置換) モルホリンのエチレンオキシド及び/义はプロ*

 $R-O-(CH_2CH_2O)_1-H$

(式中、Rは炭素数8以上22以下のアルキル基であ※ ※り、nは6以上20以下の整数である。)

ル又はメタクリル酸エステルである請求項2に記載の水 性インク。

*ピレンオキシド1~20モル付加物のアクリル酸エステ

【請求項4】 水溶性ビニル系里合体(A)がインク中 に 0. 0 0 5~1 0 重量%含有されている請求項2 に記 載の水性インク。

【請求項5】 然可逆的和分離性高分子の転移温度Ts が、10~85℃の範囲にある請求項1に記載の水性イ

【請求項6】 界面活性剤の過点でよが、10℃以上1 00℃未満である請求項1に記載の水性インク。

【請求項7】 発点を有する界面活性剤が、下記一般式 (I) 又は(II) で示される、エチレンオキシド付加型 界面活性剤である請求項1に記載の水性インク。

· · · · · (I)

ĊН3 $\mathsf{Ho} - (\mathsf{CH}_2 \mathsf{CH}_2 \mathsf{O})_{\mathfrak{n}} - (\mathsf{CHCH}_2 \mathsf{O})_{\mathfrak{m}} - (\mathsf{CH}_2 \mathsf{CH}_2 \mathsf{O})_{\mathfrak{n}} - \mathsf{II} \qquad \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \quad (\mathsf{II})$

(式中、mは20≤m≤80の整数であり、mは5≤m 20 ト。 ≤200の整数である。)

曇点を有する界面活性剤が0. 1~10単量%含有され ている請求項1に記載の水性インク。

【請求項9】 色材が染料であり、且つインク中に該染 料が0.1~10重量%含有されている箭求項1に記載 の水性インク。

【請求項10】 色材がカーポンプラック又は有機顔料 である誠求項1に記載の水性インク。

記録信号に応じて記録ヘッドのオリフィスから吐出させ て被記録材に記録を行うインクジェット記録方法におい て、請求項1に記載の水性インクを用いて記録を行うこ とを特徴とするインクジェット記録方法。

【請求項12】 記録時にインクの温度をインクの構成 成分である界面活性剤の風点Tc以下に保持して記録を 行う諸求項11に記載のインクジェット記録方法。

【請求項13】 配録時にインクの温度をインクの粘度 が極大となる極大温度TD以上に保持して記録を行う論 求項11に記載のインクジェット記録方法。

【防求項14】 インクに熱エネルギーを作用させてイ ンク液滴を吐出させて記録を行なう諸求項11に記載の インクジェット記録方法。

【請求項15】 インクに力学的エネルギーを作用させ インク液滴を吐出させて記録を行なう請求項11に記載 のインクジェット記録方法。

【請求項16】 インクを収容したインク収容部、イン クをインク液滴として吐出させる為の記録ヘッド部を備 えた記録ユニットにおいて、該インクが請求項1~請求 項10の何れかに記載の水性インクである記録ユニッ 50 クは、安全性及び臭気等の面から水性インクが主流であ

【商求項17】 記録ヘッド部に温度制御機構が設けら れている讃求項16に記載の記録ユニット。

【請求項18】 インクを収容したインク収容部、及び インクをインク液滴として吐出させる為の記録ヘッド部 を有する記録ユニットを備えたインクジェット記録装置 において、請求項16又は請求項17に記載の記録ユニ ットが用いられていることを特徴とするインクジェット 記録装置。

【請求項19】 記録動作と連動させて被記録材を30 【請求項11】 色材と液媒体とを含むインクの液滴を 30 ℃以上に加熱する機構を有する請求項18に記載のイン クジェット記録装置。

> [設求項20] インクを収容するインク収容部、該イ ンク収容部からインクを移送する部分、インクをインク 液滴として吐出させる為の記録ヘッド部の回復動作をす る部分のいずれもが、インクの加熱機構を夫々有し、且 **つ請求項1に記載の水性インクを用いて記録を行うこと** を特徴とするインクジェット記録装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、インクを吐出口(オリ フィス) から小液滴として吐出、飛翔させ、この小液滴 を被記録材表面へ付着させて記録を行なうインクジェッ ト記録において使用する水性インク、及びこれを用いた インクジェット記録方法、かかるインクを用いた機器に 関し、特に、得られる画像の滲み(フェザリング)及び 混色滲み (ブリーディング) を解消し、且つ高発色を実 現するものである。

[0002]

[従来の技術] 従来より、インクジェット記録用のイン

(3)

特開平8-333532

り、インクジェット用インクとして、各種の水溶性染料 或いは顔料を、水、又は水と水溶性有機溶媒とからなる 液媒体に溶解又は分散させ、更に必要に応じて、保湿 剤、染料溶解助剤及び防かび剤等を添加したインクが知 られている。インクジェット記録は、毎秒数千滴以上の インク脳を吐出することが可能であり、高速記録が容易 であること、騒音が少ないこと、カラー化が容易である こと、高解像度化が可能であること、普通紙記録が可能 であること等の多くの長所を有しており、ここ数年来普 及が目覚ましい。

【0003】更に、近年パソコンの低価格化、高性能化 及びGUI環境の標準化により、プリンタ等の面像記録 も、高発色、高品位、高堅牢性、高解像度配録及び高速 記録の要求が高まり、色材成分をできるだけ紙の表面へ 残し、紀録ドットのエッジを鮮明にし、フェザリング、 プリーディング等を少なくするという技術手段が種々提 欠されている。

【0004】その第1の例として、特開昭58-136 75 号公報に、ポリピニルピロリドンをインク中に添加 が、又、第2の例として、特開平3-172362号公 報には、特定のマイクロエマルジョンをインク中に添加 してインクの吸収とドットの広がりを制御する方法が開 示されている。

【0005】更に、ゾルーゲル転移現象をインクに適用 した第3の例として、特開昭62-181372号公報 及び特別平1-272623号公報等には、空温でゲ ル、加熱によりゾル状態となり、ゾル状態で被配録材に 記録し、インクの冷却によりゲル状態へ戻る為インクの 紙への浸透を制御し得るものが示されている。

399号公報には、可逆的熱ゲル化特性を有する化合物 をインクに添加し、良好な発色性、定着性を有し、滲み が少なく、且つ、印字物の保存性に優れ、信頼性にも優 れたインク及びかかるインクを用いたインクジェット記 録方法、機器が開示されている。この技術的背景は、特 定の水溶性高分子の水溶液を加熱してゆくと水溶性が低 下し、溶液が白濁する現象に基づくものである。この様 な水溶性高分子の代表的なものとしては、N-イソプロ ピルアクリルアミド、ポリビニルメチルエーテル、ポリ * 40

$$V = V r + K a \sqrt{T - T w}$$

式(1)中の吸収係数Kaは、紙と液体(インク)の両※ ※方の物性に関し、次式(2)で表わされる。

$$Ka = \sqrt{r \cdot \gamma \cos \theta / 2 \pi}$$

式(2)において、rは紙の毛管半径、rは液体(イン ク)の表面張力、 θ は接触角、 η は液体 (インク) の粘 度である。

【0011】上記式(1)から、色材を紙の表面へ残す

*エチレンオキシド及びヒドロキシブロビルセルロース等 が挙げられる。これらの高分子はその溶解度が負の温度 係数を持っている為、転移温度以上では溶液からの分離 析出状態となる。その析出状態では疎水的なミクロゲル が生成し、溶液の粘度が低下する。そして、析出状態で 被記録材上へ記録を行うと、被記録材表面での温度降下 により元の粘度に戻る、即ち、増粘しインクの漫議を抑 ・ 制できるとするものである。

[0007]

【発明が解決しようとしている課題】しかしながら、以 上述べた従来の第1及び第2の例では、紙への浸透を抑 制するものである為、インクが紙上で浸透せずに残る時 間が長く、定着性に問題がある。又、異なる色間の混色 (ブリード) が発生してしまうという問題もある。第3 の例に挙げたソルーゲル転移インクでは、印事物の保存 温度の変化によって流動性が生じることがあり、函像の 流れ出しによる混色汚損や転写汚損の問題がある。

【0008】又、第4の例に挙げた可逆的熱ゲル化特性 を有する化合物を含有するインクでは、水溶性セルロー し、記録ドットの紙への吸収と広がりを制御する方法 20 スエーテル類を使用している為、温度降下による粘度上 昇が緩慢であり、インクジェット記録の様に1画素を数 10mgec以下の商速で記録する方法には適用できな い。又、インクジェット記録に使用する場合には、イン ク吐出時の粘度の上限が20mPa·s以下と低い為、 低濃度で用いなければならず、十分な増粘効果を得るこ とが困難であるという問題もある。

> 【0009】水性インク、特にインクジェット用インク として小被簿吐出に必要な物性としては、一般に、表面 張力が20dyne/cmより大きく(表面張力はリフ 30 イル速度に関係)、粘度が1~20mPa・sの範囲で あり、pHが3~10の範囲で、更に、定益時間はでき るだけ短い方がよく、20gcc未満であること等が要 求される。

【0010】ここで、インクの紙への転移について考え る。一般に、液体の紙への転移現象については、Luc as-Washburnの式が知られており、液体の転 移患をV、紙の粗さ指数をVr、吸収係数をKa、転移 時間をT、濡れ開始時間をTwとすると、液体が水の場 合には下記式(1)の関係にある。

を小さくすることが必要である(Kaを小さくすること で※発の時間が稼げる)。この為のインク物性として は、インクの表面張力を小さく、インクの粘度を大き く、接触角を大きくすればよいことがわかる。しかしな 為には、できるだけ液体の浸透を遅くする、即ち、Ka 50 がら、先に述べた様に、インクジェット用のインク物性 (4)

特開平8-333532

5

には種々の制約があるので、Kaの値を調節するのは容 易ではない。

【0012】一方、液体が非水系の溶媒、例えば、エタ ノール等である場合には、式(1)中の濡れ時間Twを 無視できるので定着を早くすることができるが、この場 合はKaも大きくなって没透の効果が大きい為、画像と しては"フェザリング"が多くなってしまう。 更に、式 (2) 中、cos θ の項は、インクと紙との組み合わせ で決まるものであるから、用紙の種類によって良かった り悪かったりして、用紙選択性を満足することが出來な 10 性高分子に混合された状態で会合体を形成する様な、比 い。以上述べた問題は、従来知られている色材を分散さ せた分散インクであっても、画像形成が浸透と蒸発に依 存している限りは起こり得ると考えられる。

【0013】従って、本発明の目的は、上記従来技術の 問題点を解決し、画像形成手段が蒸発と浸透のみに依存 するのではなく、高い画像濃度を達成し、且つ高品位記 録に欠かすことのできないフェザリングやブリーディン グの発生の問題も同時に解決した優れた特性の水性イン ク、これを用いたインクジェット記録方法及びかかるイ ンクを用いた機器を提供することにある。

[0014]

【課題を解決する為の手段】上記目的は以下の本発明に より達成される。即ち、本発明は、色材と液媒体とを含 む液組成物からなるインクにおいて、熱可逆的に転移温 皮TS以上で水溶液から相分離する熱可逆的相分離性高 分子と、曇点Tcを有する界面活性剤とを含むことを特 徴とする水性インク、これを用いたインクジェット記録 方法及びかかるインクを用いた機器である。

[0015]

【作用】本発明者らは上記した従来技術の問題点を解決 30 すべく鋭意研究の結果、前述の様な制約が生じるのは、 インクが温度の変化に依らず色材と液媒体とが常に均一 な状態を保たれた液体であることに起因することに着目 し、インクが温度をトリガーにして状態変化を起こし、 被記録材上では色材が濃厚な液体として挙動し得るイン クとすれば、上記の様な制約を受けることがないことを 知見して本発明に至った。即ち、ここでいう状態変化 は、室温においては通常のインク状態で、この場合には 高分子が溶解しているが、インクが一定の温度(転移温 度Ts)以上に上昇した状態となった場合には、高分子 40 間士が会合を起こしインクから色材を取り込んで相分離 し、且つインク中の靏点丁cを有する界面活性剤が熱可 逆的に増粘する結果、インク全体が、濃厚な色材成分を 含んだ高粘度液体の状態となることであり、この高粘度 液体の状態で被記録材止へ記録することによって、記録 時には商粘度の選摩な色材相が被記録材表而に残り、そ の後の自然冷却される過程でインクの粘度が再び下降 し、インクの一部が被記録材中へと浸透される。

【0016】ここで、インク中に添加される商分子及び 界面活性剤は、記録する際の広範囲な環境温度に対応さ 50 にする為(状態変化の前後の温度差を大きくする)、1

6 せる為に、上記した相変化及び粘度変化が可逆的に起こ ることが条件となる。又、盛点を有する界面活性剤の機 能としては、上記した曼点Tc以上でインク全体を増粘 させる効果と、増粘したインクの再溶解を高める効果を 併せ持つことを要する。即ち、熱可逆的相分離性高分子 は、単独では相分離した会合体の冷却による再溶解が極 めて緩慢である為、インクジェット用インクの様な高速 記録には適合しない。そこで、曇点Tcを有し、それ自 身が熱可逆的増粘性を示し、且つ上記の熱可逆的相分離 較的低分子で挙動変化の速い界面活性剤を併用するこに よって、インク全体の再溶解を促進させることが可能と なる。従って、本発明で用いる熱可逆的相分離性高分子 の転移温度Tsと界面活性剤の暴点Tcとは一致させこ とがが望ましいが、高分子は一般に、その構造や分子量 等に分布を有している為、厳密に一致させる必要はな い。この点、本発明に用いられる熱可逆的相分離性高分 子は、転移温度Tsを広範囲に選択することが可能であ るので、併用する界面活性剤の餐点Tc、及びインクの 20 使用条件等に幅広く対応させることができる。

【0017】以上の様な基本構成を有する本発明の水性 インクは、インクジェット記録を行う際の、記録ヘッド からの小液滴吐出時には低粘度である方が高速記録にお いて有利である為、勁作時には粘度が低い状態でインク を吐出させ、記録時には、例えば、最点Tc以上に加熱 しておいた被記録材上に記録すること等によって上記の 効果が発揮される様にするのが好ましい。

【0018】しかし、本発明の水性インクは、熱可逆型 増粘性であり、粘度の極大点を有する為、暴点Tc以上 では急速にインクが増粘するが、更に温度上昇させると 粘度の極大点より高温側で逆に粘度が降下する。従っ て、この粘皮の極大温度をTpとし、Tpより十分高 く、且つインクの吐出が可能な粘度となる温度にインク を加熱しておき、このインクの小液滴を被配録材へ配録 する様にしても、被記録材表面にインクが付着後、イン クの温度が下降してTp付近の温度で増粘される為、上 記と同様に本発明の効果を得ることが出来る。

[0019]

【好ましい実施態様】次に、好ましい実施態様を挙げて 本発明を更に詳細に説明する。本発明の水性インクは、 色材と液媒体とを含むインク中に、熱可逆的に転移温度 Ts以上で水溶液から相分離する熱可逆的相分離性高分 子と、義点Tcを有する界面活性剤とを含むことを特徴 とする。本発明において使用する熱可逆的相分離性を示 す高分子とは、その水溶液、水懸濁液等が一定の温度 (転移温度T5) 以上で相分離し、且つ該相分離が温度 の変化に伴い可逆的に起こる高分子をいう。該高分子の 転移温度Tsとしては、記録装置が通常使用される環境 温度(宝温)よりも高く、且つ温度による増粘を効果的 (5)

特開平8-333532

8

0℃以上85℃以下のものを用いるのが望ましい。85 ℃を超えるとインク中の水分の蒸発による著しい増粘を 引き起こすので好ましくない。又、後述する熱可逆的相 分離性高分子と併用される界面活性剤としては、繰点 が、上記の様な高分子に対応させる為に30℃以上10 0℃未満のものを使用するのが好ましい。

7

【0020】先ず、上記の様な特性を有する熱可逆的相 分離性高分子について説明する。本発明で使用される熱 可逆的相分離性高分子としては、具体的には、窒素含有 環を有する活性水素化合物のアルキレンオキシド付加物 10 のビニル系カルボン酸エステル(a)を構成単位とし、 且つ該ピニル系カルボン酸エステル(a)が50 虫量% 以上含有されている水溶性ビニル系重合体(A)等が挙 げられ、更に好ましくは、上記ピニル系カルポン酸エス テル (a) が、(隘換)モルホリンのエチレンオキシド 及び/又はプロピレンオキシド1~20モル付加物のア クリル酸エステル又はメタクリル酸エステルである化合 物等が挙げられる。

[0021] 上記の空索含有環を有する活性水素化合物 は、窒素含有環とアルキレンオキシドが付加する為の活 20 性水素を有する化合物であり、例としては、窒素含有脂 環式化合物 [アジリジン環を有するものとしては、アジ リジン、2-メチルアジリジン;ピロリジン環を有する ものとしては、ピロリジン、2-メチルピロリジン、2 ーピロリドン、スクシンイミド;ピペリジン環を有する ものとしてはピペリジン、2-メチルピペリジン、3. 5-ジメチルピペリジン、2-エチルピペリジン、4-ピペリジノピペリジン、4-ピロリジノピペリジン、エ チルピペコリネート:ピペラジン環を有するものとして は、1-メチルピペラジン、1-メチル-3-エチルピ 30 ベラジン;モルホリン環を有するものとしては、モルホ リン、2-メチルモルホリン、3,5-ジメチルモルホ リン:及び、εーカプロラクタム等]、窒素含有不飽和 環状化合物[3-ピロリン、2,5-ジメチル-3-ピ ロリン、2-ヒドロキシピリジン、4-ピリジルカルピ ノール、2-ヒドロキシピリミジン等]が挙げられる。 これらのうち好ましいものとしては、窒素含有脂環式化 合物であり、更に好ましくは、ピペリジン環を有するも の及びモルホリン環を有するものであり、最も好ましい ものはモルホリン琛を有するものである。

【0022】又、本発明におけるアルキレンオキシド は、エチレンオキシド、プロピレンオキシド及びプチレ ンオキシドが好適である。前記した本発明における熱可 逆的相分離性高分子の転移温度Tsの調節は、このアル キレンオキシドの種類や付加モル数を碼節することで容 易に行うことが出来る。例えば、エチレンオキシドの場 合は、付加モル数を多くすると転移温度Tsは上昇し、 プロピレンオキシドやブチレンオキシドの場合は付加モ ル数の増加で転移温度Tsは低くなる。アルキレンオキ シドの付加モル数としては $1\sim 2$ 0 モルが好ましく、よ 50 は、インクジェット記録用インクとしての粘度の許容範

り好ましくは1~5モルである。

【0023】上記した熱可逆的相分離性高分子の構成単 位であるピニル系カルボン酸エステル(a)は、上記し たアルキレンオキシド付加物とビニル系カルボン酸との エステルであり、ビニル系カルボン酸としてはメタクリ ル酸、アクリル酸(以下、これらを総称して(メタ)ア クリル酸と称す)、マレイン酸、ビニル安息呑酸及びこ れらの誘導体が好ましく、特に好ましくは、(メタ)ア クリル酸及び(メタ)アクリル酸誘導体が挙げられる。

【0024】更に、本発明でいう水溶性ビニル系異合体 (A) とは、上記ピニル系カルボン酸エステル (a) 1 極類以上の虽合体、又は、ピニル系カルボン酸エステル (a) 1 種類以上と他のピニル系モノマー (b) との共 **承合体であって、ビニル系カルポン酸エステル(a) 1** 種類以上をその構成単位として50重量%以上含有する ものであればよい。

【0025】この際に使用される他のピニル系モノマー (b) としては、ヒドロキシエチル (メタ) アクリレー ト、ポリエチレングリコールモノ(メタ)アクリレー ト、 (メタ) アクリルアミド、N-ヒドロキシメチル (メタ) アクリルアミド、N ~ ピニル-2-ピロリド ン、(メタ) アクリル酸、(無水) マレイン酸、ステレ ンスルホン酸、N、N-ジメチルアミノエチル(メタ) アクリレート、N、N -- ジエチルアミノプロピル(メ タ) アクリレート、メチル(メタ) アクリレート、プチ ル(メタ) アクリレート、グリシジル(メタ) アクリレ ート、Nープチル(メタ)アクリルアミド、Nーシクロ ヘキシル(メタ)アクリルアミド。(メタ)アクリロニ トリル、スチレン、酢酸ピニル、塩化ピニル、ブタジエ ン、イソプレン等が好適である。

【0026】尚、水溶性ビニル系重合体(A)を構成す るモノマーのうち、ピニル系カルポン酸エステル(a) の構成比によって相分離の温度幅が変化する為、その温 皮幅をできる限り小さくする為には、ピニル系カルボン 酸エステル(a)の構成比を、ピニル系重合体(A)金 体の好ましくは50 電気%以上、より好ましくは70重 量%以上とする。

【0027】又、熱可逆的相分離性高分子の転移温度T sは、前述した様に、熱可逆的相分離性高分子を構成す る上記した様なピニル系カルボン酸エステル(a)中の アルキレンオキシドの種類や付加モル数を変化させるこ とで、任意の温度に容易に調整することが出来る為、温 度上昇特性が、形態や記録方法等によって変化する種々 の記録ヘッドに適用することが可能である。但し、該転 移温度Tsは、インク中の塩、界面活性剤、溶剤等の添 加成分の種類、量によっても変化するので、適用するイ ンク組成での転移温度を用いる必要がある。

【0028】本充明において、インク中に添加される上 記した様な熱可逆的相分離性高分子の分子量及び添加量

40

0の整数)

(6)

特朋平8-333532

9

田内(20mPa・s以下)に収める必要があるが、分子量が2,000以上50万以下の範囲のものを使用するのが好ましい。分子量が50万を超えると分子鎖が長くなり過ぎ、再溶解速度が低下したり、曳糸性が出るので好ましくない。上記範囲内で分子量が2,000程度の場合は、相分離効果が弱いので添加量を多くする必要があり、好ましくは、2~10里量%添加する。又、同様に分子量が50万に近い場合は、少量の添加で十分な相分離効果を示す為、好ましい添加量としては0.005~5重量%である。尚、この場合は、5 重量%を超えるとインク全体の粘度が上昇してしまうので好ましくない。尚、本発明においては、分子量が異なるものを混合使用しても本発明の効果が十分に得られる。

[0029] 次に、本発明で使用される暴点を有する界* R-Q-(CH₂CH₂O)、-H

(式中、Rは炭素数8以上22以下のアルキル基、nは6以上20以下の整数) 更に、第二には、下記一般式 (II) で示されるプロピレングリコールーエチレンオキ※

 $\begin{array}{c}
\mathsf{CH}_{3} \\
\mathsf{HO} - (\mathsf{CH}_{2} \mathsf{CH}_{2} \mathsf{O})_{n} - (\mathsf{CHCH}_{2} \mathsf{O})_{n} - (\mathsf{CH}_{2} \mathsf{CH}_{2} \mathsf{O})_{n} - \mathsf{H} \\
& \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (\mathsf{H})
\end{array}$

(式中、mは20≦m≤80の整数、nは5≦n≤20

[0032] 上記の様な界面活性剤を用い水溶液とした 場合には、曇点Tc迄は温度上昇に伴って粘度は殆ど変 化せず一定であり、曇点Tcを超えると高い句配で粘度 が上昇する。更に温度を上昇させると粘度の極大点了ロ があり、該温度TD以上では粘度が下降し、粘度の下降 速度、即ち再溶解速度が増粘速度とほぼ等しく、温度で 粘度関係がヒステリシスを殆ど持たないという特徴があ 30 る。又、曇点Tcは、界面活性剤分子を構成するアルキ レンオキシドの種類や付加モル数を変化させることで、 任意の温度に容易に調整することが出来る。この為、例 えば、温度上昇特性がヘッドの形態や記録方法等によっ て変化する様な、種々の記録ヘッドにも適用することが 可能である。但し、曇点Tcは、併用する熱可逆的相分 離性高分子、インク中の塩、他の界面活性剤、溶剤等の 添加成分の種類、或いはこれらの量によっても変化する ので、適用するインク組成での景点Tcを用いる必要が ある。

【0033】本発明においては、添加する界而活性剤の 構成官能基の磁類や分子量を、インクジェット記録用インクとしての粘度の許容範囲内(20mPa・s以下) に収める必要がある為、例えば、一般式(I)の界面活 性剤を用いる場合には、Rが炭素数8以上22以下のアルキル基であって、nが6以上20以下の酸致の範囲の ものが好ましい。一般式(II)の界面活性剤を用いる場合には、プロピレングリコール部が疎水部として機能 し、mが20以上80以下の整数であり、且つ親水部で あるエチレンオキシドは、nが5以上200以下(全分 50

10

る界面活性剤の曼点Tcとしては、熱可逆的相分離性高分子に対応させる為に10℃以上100℃未満のものを使用するのが好ましい。 【0030】上記の様な特性を有する木発明で使用され

100307 上記の破場で任まれずる不完明で使用される る界面活性剤としては、具体的には以下に示す化合物が 好ましく使用される。第一には、下記一般式(I)で示 される高級アルコールーエチレンオキシド付加型界面活 性剤が好適に使用される。

・・・・・(I) ※シド付加型界面活性剤が挙げられる。 【0031】

子中の10~80重量%)の範囲のものが好ましい。 尚、全分子中のエチレンオキシドの比率を上げていくと 義点Tcが上昇するので、エチレンオキシド比率、プロ ピレンオキシド比率を変化させることで最点を自由に設 定することが可能である。

[0034]上記の様な界面活性剤のインク中への添加 風は、これらのものは比較的分子風が小さいので、添加 郵範囲を広く設定することが出来、0.1~10 章 最多 の範囲とするのが好ましい。0.1 重風 ※未満の場合に は増粘効果が弱く、一方、10 重量 ※を超えると、イン クの粘度が高くなり過ぎること、及び紙等への浸透性が 高くなり過ぎて発色性を低下させるので好ましくない。 尚、一般式(I)及び(II)の異なる界面活性剤を混合 使用する場合には、夫々の奏点が近いものを用いれば本 発明の効果を十分に得ることが出来る。

[0035] 図1のグラフに、熱可逆的相分離性高分子2重量%、
最点を有する界而活性剤5重量%、リン酸水素アンモニウム3重量%、
染料としてC. I. DlrectYellow 86を2 電量%、
残りをイオン交換水で調整した水性インクの温度ー粘度関係の一例を示した。この際に使用した熱可逆的相分離性高分子としては、2-(2-モルホリノエトキシ)エチルメタクリレート(モルホリンのエチレンオキシド2モル付加物とメタクリル酸とのエステル)100部と、2,2'-アゾピス(2,4-ジメチルバレロニトリル)0.1部とをアンプルに加え、
凍結脱気後密閉し、60℃で8時間重合させて得たものであり、
転移温度Tsは56℃である。又、併用した界面活性剤は、プロピレングリコールーエチレンオキシド付加型界面活性剤で、式(II)中、

(7)

10

特朗平8-333532

11

m=35、n=15で、エチレンオキシドが全分子中に約40 重量%占めるものであり(商品名:三洋化成工業 (株) 製ニューボールPE-74)、発点Tcは55 である。

【0036】図1のグラフ中、実線は水性インクを1℃/minで昇温させた場合、点線は1℃/minで降温させた場合、点線は1℃/minで降温させた場合の粘度ー温度曲線を夫々示している。又、図中、一点鎖線は上記髪点を有する界面活性剤単独の水溶液の場合、二点鎖線は上記熱可逆的相分離性高分子単独の水溶液の粘度ー温度曲線を失々示している。尚、グラフ中、転移温度はTs、暴点はTc、粘度の極大点はTpであり、記録する時の(記録ヘッドから吐出する)インク温度は、昇温による増粘効果を使用する場合はTiに、被記録材の温度はTiに夫々設定して記録する。又、インクを昇温させて粘度を下降させた状態で記録する場合は、インクの温度をTiに設定し、被記録材の温度をTc以下にする(空温と等しい場合であり、特別に被記録材の温度制御は不要である。)。

【0037】又、熱可逆的相分離性高分子の効果は、インク中に溶解している該高分子が、一定の温度(転移温 20度Ts)以上に上がった状態で該高分子同士が会合を起こし、水溶液から色材を取り込んで相分離することにあるので、この現象は、インクの温度に対する光透過率で測定することが可能である。即ち、色材が該高分子に取り込まれて水溶液から相分離するとインク全体が濁る為、その濁度の変化を光透過率でトレースすればよい。

【0038】次に、本発明の水性インクに用いる色材に ついて説明する。本発明の水性インクに使用される色材 としては、先ず第一に下記の様な染料が挙げられる。即 ち、本発明で使用可能な染料としては、上記した熱可逆 的相分離性高分子及び暴点を有する界面活性剤と相互作 用を起こし、転移温度TS以上で界面活性剤の会合を促 進するものであればいずれのものでもよく、例えば、原 按染料、酸性染料、食用染料、塩基性染料、反応性染料 等が挙げられる。これらは、大部分の疎水性色素骨格 と、数個の、スルホン酸塩(-SO₂M)、カルポン酸 塩(-COOM)、アンモニウム塩(-NII、X)等の 可溶化基、及び水梁結合性の水酸基(-OH)、アミノ 基 (-NH₃)、イミノ基 (--NH--) 等の優換挑から なり、且つ上記した様な雲点を有する界面活性剤と複合 40 体を形成することができるものである。又、分散染料は それ自体は水不溶性であるが、分散剤としてナフタレン スルボン酸塩等の多環系アニオン活性剤を併用している 為、染料のみかけのイオン性は直接染料と同じくアニオ ン性であり上記染料と同様に使用することが可能であ **5.**

[0039] 上記の様な染料の具体例としては、C.J.Direct Black 17、C.J.Direct Black 19、C.J.Direct Black 154、IJA260、IJA286、C.J.Food Black 2、C.J.Reactive

Black 5, C. I. Acid Black 52, C. I. Projet Past Bla ck 2等のブラック染料、C. J. Direct Yellow 11、C. I. Direct Yellow 44. C. I. Direct Yellow 86, C. I. Direct Yellow 142, C. I. Direct Yellow 330, C. I. Acid Yellow 3, C. I. Acid Yellow 38. C. I. Basic Yellow 1 1, C.I. Basic Yellow 5 1, C.I. Disperse Y ellow 3, C. I. Disperse Yellow 5, C. I. Reactive Yel low 2等のイエロー染料、C. L.Direct Red 227、C. I. Direct Red 2 3 . C. 1. Acid Red 1 8 . C. I. AcidRed 52, C. I. Basic Red 14, C. I. Basic Red 39, C. I. Disperse Red 60、IJR-016等のマゼンタ染料 及びC. I. Direct Blue 15、C. I. Direct Blue 199、 C. I. Direct Blue 1 6 8 . C. I. Acid Blue 9 . C. I. Acid Blue 40, C. I. Basic Blue 41, C. I. Acid Blue? 4、C. J. Reactive Blue 15等のシアン染料を挙げるこ とが出来る。これらの染料以外でも、可溶化基を減らし て耐水性を高めたものや、溶解度をpHの変化に敏感に した特殊なグレードのもの等、何れも本発明で使用する ことが可能である。

12

② 【0040】上記の様な染料のインク中における濃度としては、溶解度の範囲以内で自由に選択可能で、通常1~8 五最米が好ましく、布、金属(例えば、アルマイト)等への記録には3~10 重量米が好ましく、更に記録画像に濃淡が必要な場合には0.1~10 重量米が好ましい。

【0041】本発明の水性インクに使用される色材としては第二に、カーボンブラック及び各種の有機飼料が挙げられる。これらの色材は、前記した分散染料と同様に分散剤を併用する為、本発明のインクの構成成分である熱可逆的相分離性商分子化合物と分散剤を介して相互作用をなし得る。この様な顔料としては、インクジェット 記録用に適合したものであればいずれのものも使用できるが、中でも黒色インクに用いるカーボンブラックは、ファーネス法、チャネル法で製造されたものであって、1次粒子係が10~40mμm、BET法による比表面積が50~300m²/g、DBP吸油量が40~150m1/100gのものを用いるのが望ましい。

【0042】これら顔料の具体的な例としては、カーボンブラック(三菱化成製のNo.2300、No.900、Mo.40、No.15、No.52、MA7、MA8、#2200B、コロンピヤカーボン社製のRaven1255、Raven1060、キャボット社製のRegal330R、Regal660R、MogulL、DEGUSSA社製のColor Black FW18、Printex35、PrintexU等)、カーボンブラックの表面を酸化処理或いはブラズマ処理したもの、不溶性アゾ顔料、溶性アゾ顔料、フタロシアニン系顔料、イソインドリノン系高級顔料、キナクリドン系高級顔料、ジオキサンパイオレット、ペリノン・ペリレン系高級顔料等の有機顔料を使用することが出来る。更に、上記顔料に分類される色材材料とし

(8)

特開平8-333532

13

て、染料を体質額料に染めつけた、いわゆる、染色レー キも本発明の水性インクを構成する色材として使用可能 である。

【0043】本発明の水性インクを構成する上記した成 分を、溶解又は分散する液媒体としては、イオン交換水 を使用するが、信頼性、保存安定性、或いはインクの浸 透性の調節等、より優れたインクジェット配録適性を付 与する為に、次に挙げる様な、保温剤、或いは溶解助剤 を含有させてもよい。この様な材料として、1、2-エ タンジオール、1, 2-プロパンジオール、1, 3-ブ 10 ロパンジオール、1,2-プタンジオール、1,3-プ タンジオール、1、4-プタンジオール、2、3-ブタ ンジオール、1,5-ベンタンジオール、1,7-ヘブ タンジオール、2-メチル-2、4-ペンタンジオー ル、2-エチル-1、3-ヘキサンジオール、グリセリ ン、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、 テトラエチレングリコール、ポリエレングリコール20 0、ジプロピレングリコール、2,2'ーチオジエタノ ール、1,2,6-ヘキサントリオール等のアルキレン グリコール類;モノエタノールアミン、ジエタノールア ミン、トリエタノールアミン等のアルコールアミン類; ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチ ルスルホキシド、スルホラン、1、3-プロパンスルト ン等の非プロトン性極性溶媒;1,2-ジメトキシエタ ン、1, 2-ジエトキシエタン、1, 2-ジプトキシエ タン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチ レングリコールジエチルエーテル、ジエチレングリコー ルジブチルエーテル、2-メトキシエタノール、2-エ トキシエタノール、2-(メトキシメトキシ) エタノー ル、2-プトキシエタノール、ジエチレングリコールモ ノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエ ーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、ト リエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレ ングリコールモノエチルエーテル、1-メトキシー2-プロパノール、1-エトキシー2-プロパノール、ジブ ロピレングリコール、ジプロピレングリコールモノメチ ルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテ ル、トリプロピレングリコールメチルエーテル等の多価 アルコールの低級アルキルエーテル類;その他ホルムア ミド、2-ピロリドン、N-メチル-2-ピロリドン、 1, 3ージメチルイミダゾリジノン、ソルビトール、ソ ルピット、尿素、1, $3-ピス(\beta-ヒドロキシエチ$ ル) 尿薬等が挙げられる。又、これらの添加剤のインク 中における含有量は、インク全量の1~30重量%の範 囲とするのが好ましい。

【0044】又、インクジェット記録に本発明のインクを使用する際に、メタノール、エタノール、プロバノール、2ープロバノール、1ープタノール、2ープタノール等のアルキルアルコールを含有させると吐出性が向上し、更に効果的である。これらのアルコール類は、イン 50

14

ク全量の1~10萬量%の範囲で含有させることが好ましい。本発明においては、更に必要に応じて、浸透性を 制御するための界面活性剤、pH調整剤、防錆剤、防か び剤及び酸化防止剤等の添加剤をインク中に含有させる ことも可能である。

【0045】以上の様に本発明の水性インクは、インクジェット記録に用いられる際、優れた効果が発揮される。本発明で使用するインクジェット記録方法としては、所期の目的を達成し得れば何れのものでもよいが、例えば、インクに力学的エネルギーを作用させ液滴を吐出する記録方法、及びインクに熱エネルギーを加えてインクの発泡により液滴を吐出する記録方法があるが、これらのインクジェット記録方法に本発明の水性インクを使用するのが特に好適である。

【0046】上記の記録方法のうち、先ず、第一に、熱 エネルギーを利用したインクジェット記録装置の主要部 であるヘッドの構成例を、凶2、凶3及び凶4に示す。 図2はインク流路に沿ったヘッドの断面図、図3は図2 のX-Y線での断面図、更に、図4は図2に示したヘッ ドを多数並べたマルチヘッドの外観図を示す。ヘッド1 は、インクを通す流路 (ノズル) 2を有するガラス、セ ラミック、シリコン又はプラスチック板等と、発熱紫子 基板3とを接着して得られる。 該発熱素子基板3は、酸 化シリコン、窓化シリコン及び炭化シリコン等で形成さ れる保護層4、アルミニウム、金及びアルミニウムー銅 合金等で形成される館極5、HfB₂、TaN及びTa A 1 等の高融点材料で形成される発熱抵抗体層 6、熱酸 化シリコン又は酸化アルミニウム等で形成される密熱層 7. 及び、シリコン、アルミニウム又は塗化アルミニウ ム等の放熱性のよい材料で形成される基板8より構成さ れている。

【0047】上記の様な構成を有するヘッド1の電極5にパルス状の電気信号が印加されると、発熱素子基板3の、れで示される領域が急速に発熱する為、この表而に接しているインクに気泡が発生し、その発生する圧力でメニスカス10が突出し、インクがヘッド1のノズル2を通して吐出し、オリフィス11より球状のインク小液 摘12となり、被配録材13に向かって飛翔する。

【0018】図5に、上記ヘッドを組み込んだインクジェット記録装筒の一例を示す。図5において、61はワイビング部材としてのプレードであり、その一端はプレード保持部材によって保持されて固定端となり、カンチレバーの形態をなす。プレード61は、記録ヘッド65による記録領域に隣接した位置に配置され、記録ヘッド65の移動経路中に突出した形態で保持される。又、62は記録ヘッド65の吐出口面のキャップであり、プレード61に隣接するホームポジションに配設され、記録ヘッド65の移動方向と最直な方向に移動して、インク吐出口面と当接し、キャッピングを行う構成を備える。更に、63はブレード61に隣接して設けられるインク

(9)

粉期平8-333532

15

吸収体であり、プレード61と同様、記録ヘッド65の 移動経路中に突出した形態で保持される。

【0049】上記プレード61、キャップ62及びイン ク吸収体63によって吐出回復部64が構成され、プレ ード61及びインク吸収体63によってインク吐出口面 の水分、魔挨等の除去が行われる。65は吐出エネルギ 一発生手段を有し、吐出口を配した吐出口面に対向する 被記録材にインクを吐出して記録を行う記録ヘッド、6 6 は配録ヘッド65を搭載してその移動を行う為のキャ リッジである。

【0050】キャリッジ66はガイド軸67と摺動可能 に係合し、キャリッジ66の一部はモーター68によっ で駆動されるベルト69と接続(不図示)している。こ れによりキャリッジ66はガイド軸67に沿った移動が 可能となり、記録ヘッド65による記録領域及びその際 接した領域の移動が可能となる。

【0051】51は被記録材を挿入する為の給紙部、5 2は不図示のモーターにより駆動する紙送りローラーで ある。これらの構成によって記録ヘッド65の吐出口面 と対向する位置へ被記録材が給紙され、記録が進行する につれて排紙ローラー53を配した排紙部へ排紙され る。

【0052】上記構成において記録ヘッド65が記録終 了等でホームポジションに戻る際、吐出回復部64のキ ャップ62は記録ヘッド65の移動経路から退避してい るが、プレード61は移動経路中に突出している。この 結果、紀録ヘッド65の吐出口面がワイビングされる。 尚、キャップ62が記録ヘッド65の吐出面に当接して キャッピングを行う場合、キャップ62は記録ヘッドの 移動経路中に突出する様に移動する。

【0053】記録ヘッド65がホームポジションから記 録開始位置へ移動する場合、キャップ62及びブレード 61は、上述したワイビング時の位置と同一の位置にあ る。この結果、この移動においても記録ヘッド65の吐 出口面はワイピングされる。上述の記録ヘッド65のボ 一ムポジションへの移動は、記録終了時や吐山回復時ば かりでなく、記録ヘッド65が記録の為に記録領域を移 動する間に所定の間隔で記録領域に隣接したホームポジ ションへ移動し、この移動に伴って上記ワイピングが行 われる。

【0054】 図6は、ヘッドにインク供給部材、例え ば、チュープを介して供給されるインクを収容したイン クカートリッジ45の一例を示す図である。ここで、4 0 は供給用インクを収容したインク収容部、例えば、イ ンク袋であり、その先端にはゴム製の栓42が設けられ ている。この栓42に針(不図示)を挿入することによ り、インク袋40中のインクをヘッドに供給可能ならし める。44は廃インクを受容するインク吸収体である。 インク収容部40としては、インクとの接液面がポリオ レフィン、特にポリエチレンで形成されているものが本 50 図5に示したものと同様な記録装置に組み込まれて使用

発明にとって好ましい。

【0055】本発明で使用されるインクジェット記録装 置としては、上記の如きヘッドとインクカートリッジと が別体となったものに限らず、図7に示す如きそれらが 一体になったものにも好適に用いられる。図7におい て、70は記録ユニットであって、この中にはインクを 収容したインク収容部、例えば、インク吸収体が収納さ れており、かかるインク吸収体中のインクが複数のオリ フィスを有するヘッド部71からインク滴として吐出さ、 10 れる構成になっている。

16

【0056】インク吸収体の材料としては、ポリウレタ ンを用いることが本発明にとって好ましい。又、インク 吸収体を用いずに、インク収容部が内部にパネ等を仕込 んだインク袋である様な構造であってもよい。72は記 録ユニット内部を大気に連通させる為の大気連通口であ る。この記録ユニット70は、図4で示す記録ヘッドに 代えて用いられるものであって、キャリッジ66に対し 着脱自在になっている。

【0057】次に、本発明で使用するインクジェット記 録装置の第二のものとしては、複数のノズルを有するノ ズル形成基板と、ノズルに対向して配置された圧電材料 と導電材料とからなる圧力発生素子と、該圧力発生素子 の周囲を満たすインクを備え、且つ印加電圧により圧力 発生器子を変位させてインクの小液滴をノズルから吐出 させる形態のオンデマンドインクジェット記録ヘッドを 有する装置を挙げることが出來る。

【0058】上記の様な記録装置の主要部である記録へ ッドの構成例を図8に示したが、ヘッドは、インク室 (不図示) に連通したインク流路80と、所梁の体積の 30 インク滴を吐出する為のオリフィスプレート81と、イ ンクに直接圧力を作用させる振動板82と、該振動板8 2に接合され電気信号により変位する圧電素子83と、 これらの圧管索子83、オリフィスプレート81及び振 動板82等を支持固定する為の基体84とから構成され

【0059】 図8において、インク流路80は感光性樹 脂等で形成され、オリフィスプレート81は、ステンレ ス、ニッケル等の金属に電鋳或いはプレス加工による穴 あけ等により設けられた吐出口85が形成され、振動板 82は、ステンレス、ニッケル及びチタン等の金属フィ ルム、或いは高弾性樹脂フィルム等で形成されており、 圧電素子83は、チタン酸パリウム又はPZT等の誘電 体材料で形成されている。

【0060】以上の様な構成の記録ヘッドは、圧極素子 83にパルス状の電圧を与え、歪み応力を発生させ、そ のエネルギーが圧電索子83に接合された振動板82を 変形させてインク流路80内のインクを垂直に加圧し、 インク滴をオリフィスプレート81の吐出口85より吐 出、記録を行なう様に動作する。かかる記録ヘッドは、

(10)

特別半8-333532

17 される。义、記録装置の細部の動作は前述したと同様に 行なうもので差しつかえない。

【0061】次に記録勁作と連勁して被記録材を30℃ 以上に加熱する機構について図9に基づいて説明する。 図9は被記録材を所定の温度に加熱する機構のプロック 図であり、記録ヘッド200はその内部にインク温度を 検出するセンサー201を有し、該記録ヘッドの駆動回 路部202と接続されている。一方、被記録材210に 接触し、又は、少しの空間を空けて配置させた加熱部2 されている。今、信号入力部203に画像信号(不図 示) が入力されると、記録ヘッドへの記録パルス206 より先に加熱部へ加熱パルス207が与えられ、加熱部 201は昇温して被配録材210を30℃以上に加熱す る。この状態になってから記録ヘッドへ記録パルス20 6 が与えられ記録動作を開始する。記録動作が終了する と駆動回路部202から加熱部204への加熱パルス2 07が遮断され、被紀録材210の温度を下げる。

【0062】又、記録ヘッドは温度センサー201を内 蔵しているので、駆動パルス(記録パルス)206を変 20 する界面活性剤を下配表2に列挙した。 調して、紀録ヘッドを昇温させ、本発明の基点を有する 界面活性剤の爨点Tc以上の温度に保持して記録を行う*

*動作も可能である。加熱部204は、サーマルヘッド或 いは赤外線ヒーター、ランプヒーター等被記録材を所望 の温度に昇温できればよく、特に機構上限定されるもの ではない。

18

【0063】义、図9中の301~303で示した部分 は、インクをその粘度の極大温度Tpより充分高い温度 に加熱して室温の環境にある被記録材へ記録を行う為の 制御回路を示すものである。301はインクを収容する 部分を加熱する為のヒーターへ電流を通電する回路、3 0.4 は記録ヘッド2.0.0 と同じ駆動回路部2.0.2 に接続 10 0.2 はインクをインク収容部から記録ヘッド迄移送する 部分を加熱する為のヒーターへ電流を通電する回路、3 03は記録ヘッドの回復動作を行う部分を加熱する為の ヒーターへ通電する回路である。

[0064]

【実施例】次に、実施例及び比較例を挙げて本発明を更 に具体的に説明する。尚、文中及び表中の組成比は、特 に断りがない限り重量%である。先ず、本発明の各種水 性インクの作製について述べる。尚、本実施例に使用す る熱可逆的相分離性高分子を下記表1に、 異点Tcを有

【0065】表1:木発明に用いた熱可逆的相分離性高 分子

記号	化合物名	分子量	5%水溶液粘度 (mPa·s),30℃	転移温度 Ts (℃)
A	モルホリノエチルメタクリレート	500,000	80	8 5
В	2- (2-モルホリノエトキシ) エチルメタクリレート	300,000	1 5	5 6
С	モルホリンエチレンオキシド (3モル)・メタクリル酸エステル	8,000	2	6 5
D	モルポリンエチレンオキシド (3モル)・メククリル酸エステル	200,000	1 0	8 5
E	3.5 - ジメチルモルホリンエチレ ンオキシド (4 モル)・メタクリル 酸エステル	40,000	6	7 5
F	2-モルホリノブロビルメタクリ レート	20,000	7	4 8
G	モルホリンエチレンオキシド (5モル)・メタクリル酸エステル	80,000	8	8 5

【0066】淡2:本発明に用いた疊点を有する界面活

性剤一覧

特開平8-333532

(11)

記号	化合物名	商品名	美点Tc (℃)
	高級アルコールー EO 付加物	ノニポールソフト DO70	47
S – 2	高級アルコールー EO 付加物	ノニポールソフト \$\$90	56
	高級アルコールーEO付加物	ノニポールソフト SDH90	6 9
	ポリプロピレングリコールー EO 付加物 n = 5,m = 29	ニューポール PE62	80
S - 5	ポリプロピレングリコールーEO 付加物 n = 15,m = 85	ニューポール PE74	5 5
S - 6	ポリプロピレングリコールー EO 付加物 n - 23,m - 36	ニューボール PE75	6 9
\$ – 7	ポリプロピレングリコールーEO 付加物 n = 35,m = 58		8 0
S - 8	ポリプロピレングリコールーEO付加物 n-28,m-56		7 0

※表2中のEOは、エチレンオキシドの略。

※表2の界面活性剤は、何れも三洋化成工業(株)製。 【0067】インクの作製手順としては、予め適切な激 皮(10~40重量%)の表1に挙げた熱可逆的相分離 性高分子のイオン交換水水溶液を失々調製しておき、以 20 mのメンプレンフィルターで濾過し、本発明の実施例1 下に述べる方法で作製する。

19

[0068] 実施例1~15

先ずはじめに、色材として染料を用いた場合の本発明の インクの実施例について説明する。下記表3-1、表3 - 2 及び表 3 - 3 に示す各組成に従い、先ず、イオン交* * 換水に染料水溶液を溶解し、次に、溶剤、上記で作製し た熱可逆的相分離性高分子水溶液、墨点を有する界面活 性剤の順に撹拌しながら添加し、各組成物を所定の濃度 に調整する。3時間攪拌した後、ポアサイズ0.45μ ~15の各色(ブラック、イエロー、マゼンタ、シア ン)のインクを夫々作製した。

【0069】 投3-1:実施例1~6 (ブラックイン ク〉の組成

成分	支施例	1	2	3	4	5	в
C.I.Direct Bla	ck 19	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
1.2ーエタンジ	オール	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0
2-プロパノー	· بار.	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
 尿素			8.0			_	
熱可逆的相分	種類	A	В	С	מ	E	P
離性高分子	添加量	0.5	2.0	5.0	2.0	2.0	3.5
巻点を有する	程頻	S - 4	S-2	S-8	S-6	s - 7	S-1
界面活性剂	添加量	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0
イオン交換水		残り	残り	残り	残り	残り	残り

[0070] 表3-2:実施例7~12(プラックイン※ ※ク)の組成

成公	実施例	7	8	9	10	11	12
C.I.Direct Bla	ack 19	3.0	3.0	3.0	3.0	8.0	3.0
1.2ーエタンジ	オール	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0
2ープロパノー	- 1/	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
尿素		_	-	_	3.0	-	-
熱可逆的相分	種類	G	D	D	E	C	В
雅性高分子	添加量	1.0	1.5	2.0	3.0	10.0	2.0
呉点を有する	種類	S-7	S-5	8-8	S 8	S-6	S-5
界面活性剂	添加量	8.0	8.0	0.5	10.0	1.0.0	10.0
イオン交換水	·	残り	残り	残り	残り	残り	残り

[0071] 表3-3:実施例13~15(カラーイン 50 ク)の組成

22

(12)

特別平8-333532

21

成分	実施例	13	14	15
C.I.Direct Ye	llow 86	2.0		_
C.I.Direct Re	d 227		3.0	-
C.I.Acid Blue	9	-	_	2.0
1,2ーエタンジオール		15.0	15.0	15.0
2ープロバノー	2ープロバノール		2.0	2.0
尿素		3.0	3.0	3.0
熱可逆的相分	種類	Ď	D	D
離性高分子	添加量	1.5	1.5	1.5
母点を有する	種類	S – 6	S – 6	S-6
界面活性剤	添加量	8.0	8.0	8.0
イオン交換水		残り	残り	残り

【0072】比較例1~2

比較例として、熱可逆的相分離性高分子及び曼点を有す る界面活性剤を添加しなかったこと以外は、実施例1及 び2と同様の組成のプラックインクを作製し、比較例1 及び比較例2のブラックインクとした。尚、熱可逆的相 交換水で置き換えた。

[0073] 比較例3~5

更に比較例として、熱可逆的相分離性高分子及び暴点を 有する界面活性剤を添加しなかったこと以外は、実施例 13~15と同様の組成のカラーインクを作製し、比較 例3~比較例5のカラーインクとした。尚、熱可逆的相 分離性高分子及び憂点を有する界面活性剤の分はイオン 交換水で置き換えた。

【0074】実施例16

次に、色材が顔料である本発明のインクの実施例につい 30 て説明する。

(顔料分散液の作製) 先ずはじめに、下記の様にして顔 料分散液を作製する。

表4: 顔料分散液の組成

成分	組成比 (部)
スチレンーアクリル酸エチル共 重合体(酸価150、分子量5,000)	1.5
モノエタノールアミン	1.0
ジエチレングリコール	81.5
イオン交換水	5.0

【0075】上記表4に示す成分を混合し、ウォーター パス上で70℃に加温して樹脂分を完全に溶解させる。 この溶液にカーボンプラック(商品名: MCF88; 三 菱化成(株)製)10%及び2~プロバノール1%を加 え、30分間プレミキシングした後、分散処理を行っ た。分散機にはサンドグラインダー(五十嵐機械社製) を使用し、粉砕メディアとしてジルコニウムビーズ(1 mmφ)、粉砕メディアの充填率50体積%で3時間粉 砕処理を行う。更に遠心分離処理(12,000rp 50 る方法を用いた。尚、BJC-800は記録中に用紙を

四、20分間)を行い、粗大粒子を除去して顔料分像液 とした。

【0076】(インクの作製)次に、上記で得られた顔 料分散液に熱可逆的相分離性高分子水溶液を加え、次に 要点を有する界面活性剤剤を加え、下記表5に示す組成 分離性高分子及び整点を有する界面活性剤の分はイオン 20 になる様に各成分を添加し、2時間混合して実施例16 のブラックインクを作製した。

> 【0077】表5:实施例16の顔料ブラックインクの 組成

成分	組成比 (%)
表4の顔料分散液	30
表2の高分子B	0.5
界面活性剤 8-5	8.0
N-メチル-2-ピロリドン	1.0
エタノール	2.0
イオン交換水	残り

【0078】比較例6

更に比較例として、熱可逆的相分離性高分子及び異点を 有する界面活性剤を使用しなかったこと以外は、実施例 16と同様の組成のインクを作製し、比較例6のプラッ クインクとした。尚、熱可逆的相分離性高分子及び暴点 を有する界面活性剤の分はイオン交換水で置き換えた。

【0079】 [評価] 上記で得られた実施例1~16の インク及び比較例1~6の水性インクの各々について、 インクとしての性能評価を行なった。インクの性能評価 項目としては、O光学濃度(OD値)、Oフェザリング 及び③ブリーディングの3項目とした。何れの評価も、 評価試験を温度23℃温度60%の恒温恒温試験室で行 なった。

【0080】記録装置としては、キヤノン(株)製BJ C-800 (解像度360dpi) を使用した。インク の供給は、専用インク容器に目的の水性インクを充填す (13)

特開平8-333532

加熱する機構(回路構成は、図9と同様なもの)を組み 込んである。その概要を図11に示した。図11の記録 装置は図5の基本的な記録装置に加熱紫子100を設置 したものである。加熱素子100は日本陶器製P~80 10サーマルヘッド101をA4模幅に10個並べたも ので印加電圧19V、印加電力56W/mm2であり、 駆動パルス幅、駆動周波数を調節することにより紙表面 温度を23℃の環境温度において30~140℃の範囲 で加熱することが可能である。

23

[0081] 評価にあたっては、紙表面温度が各実施例 のインク中に含まれる整点を有する界面活性剤の異点+ 5℃に加熱索子を調節して行った(加熱素子表面と用紙 表面との距離は 0.5mm)。尚、色間で袰点の異なる インクを使用する場合は、殻も高い墨点Tc+5℃に合 わせた。又、対応する比較例のインクの評価も実施例の インクで記録する条件と同じに設定して行った。尚、評 価項目①、②及び③の評価用の用紙として、オフィスの 標準紙である電子写真用NP-SK紙(キヤノン製、L ot No. OKK10) を用いた。

【0082】以下に各評価の方法及び評価基準について 20 具体的に説明する。

① 光学濃度(OD値)

A4サイズの用紙に、5mm四方の正方形のベタ部が5 箇所あるパターンをプリントし、30分間以上経過後の ブリントサンプルについて光学濃度の測定を行なった。 プリント画像内の5箇所のベタ部の濃度を、マクベス反 射濃度計RD914にて測定し、その平均値をOD値と した。尚、ベタ部のインク打ち込み量は12nl/mm 2である。

[0083] ② フェザリング

A4サイズの用紙に、記録ヘッドのノズルを1本置きに 間引いた場合のドットを記録し、30分以上経過したプ リントサンプルのドットを拡大鏡で観察し、以下に示す 評価基準により5段階評価した。

- 5: 真空のドットであるもの。
- 4:円周の1/4以上の部分に滲み又は変形が認められ るもの。
- 3:円岡の1/2以上の部分に滲み又は変形が認められ るもの。
- 2: 円周の3/4以上の部分に滲み又は変形が認められ 40 【0088】表8: 実施例のプリーディングの評価結果
- 1:円孤と認められる部分が全くないドットであるも の。

[0084] ③ ブリーディング

図10に示した様な評価パターンを用意し、2色の交差 部からブリーディングがどの線の位置迄発生するかをプ リーディングのレベルとし、以下に示す評価基準により 5 段階評価した。

5:プリーディングが全く見られないもの。

4:部分的にわずかなブリーディングがあるもの。

24

3:ブリーディングが50%程度の部分に見られるも

2:ブリーディングが75%程度の部分に見られるも

1:ほぼ全域でブリーディングしているもの。

【0085】 [評価結果] 表6に本発明のインクの性能 評価(評価項目①、②)をした結果を示した。又、比較 例のインクについても同様に評価し、結果を表7に示し た。更に評価項目②のブリーディングについては、実施 例のインクの結果を表8に、比較例のインクの結果を表 9に夫々示した。

【0086】表6:実施例の評価結果

インク	OD値	フェザリング
灾施例1	1.48	4
実施例2	1.45	4
実施例3	1.41	5
火施例4	1.39	5
实施例5	1.38	5
実施例6	1.48	4
夹施例7	1.42	. 4
奥施例8	1.47	4
実施例9	1.50	5
実施例 10	1.54	5
実施例 I1	1.46	5
実施例 12	1.42	5
夹施例 13	1.23	5
实施例 14	1.22	5
实施例 15	1.25	5
实施例 16	1.49	5

【0087】表7:比較例の評価結果

インク	OD飯	フェザリング
比較例1	1.25	3
比較例2	1.20	3
比較例3	0.86	3
比較例4	0.87	3
比較例5	0.98	2
比較例6	1.22	3

50

30

(14)

特別平8-333532

25

カラー Bk インク インク	Yインク 実施例 13	M インク 実施例 14	Cインク 実施例15
夹施例1	4	5	4
実施例2	4	4	4
実施例3	5	5	5
实施例4	5	5	5
実施例5	4	4	4
実施例 6	4	4	4
奥施例7	1	5	5
実施例8	5	5	4
実施例9	5	5	5
夹施例10	5	5	5
夹施例11	5	4	б
实施例 12	5	5	4
夾施例16	4	4	4

[0089] 表9:比較例のブリーディングの評価結果

カラー Bk インク	Yインク 比較例3		C インク 比較例 5
比較例1	2	3	3
比較例2	2	3	2
比較例6	1	1	2

[0090]

【発明の効果】以上説明した様に、本発明によれば、高い光学濃度(OD値)を維持しつつ、フェザリング性が従来のものよりも優れた記録画像が得られる水性インクが提供される。又、本発明によれば、得られる画像のブリーディングについても、紙表面での急速な増粘による混色防止効果が大きい水性インクが提供される。特に、本発明のインクは、電子写真用紙の様な事務用普通紙に対するカラー配録の場合に、高発色、フェザリング防止、ブリーディング防止に優れる。

[0091] 文、本発明のインクは温度変化にのみ依存して状態が変化するので、普通紙以外の、例えば、トランスペアレンシーフィルム、布、金属板等の種々の被記録材に対しても、これら被記録材の表面pIIや凹凸等の影響を受けることがない為、有用である。本発明のインクは、画像形成手段が蒸発と浸透のみに依存していない為、高い光学濃度を得ながら、高品位記録に欠かすこと 40

26

のできないフェザリングやブリーディングの問題も同時 に解決される。本発明のインクは、特にインクジェット 記録装置と組み合わせて使用すると、より上記の効果が 顕著に現われる。

【図面の簡単な説明】

[図1] 本発明の水性インクの粘度-温度関係図である。

【図2】インクジェット記録装置のヘッド部の縦断面図である。

10 【図3】インクジェット記録袋間のヘッド部の横断面図である。

【図4】 インクジェット記録装置の複数のノズルを有するヘッドの一例を示す図である。

[図 5] インクジェット記録装置の一例を示す斜視図である。

【図6】インクカートリッジの一例を示す縦断面図であ

っ。 【図 7】 インクジェット記録ヘッドとインクカートリッジが一体である仕様の斜視図である。

20 【図8】圧電索子を用いたインクジェット記録ヘッドの 縦断前図である。

[図9] 被記録材及びインク経路の加熱用制御回路のブロック図である。

【図10】プリーディング評価パターンである。

【図11】加熱素子を設けたインクジェット記録装置の 一例を示す斜視図である。

【符号の説明】

51:給紙部

52:紙送りローラー

30 53:排紙ローラー

61:ワイピング部材

62:キャップ

63:インク吸収体

64: 吐川回復部

65:インクジェット記録ヘッド

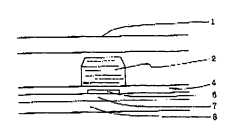
66:キャリッジ

67:キャリッジガイド軸

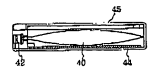
68:キャリッジ駅動部

69:駆動用ベルト部

[図3]

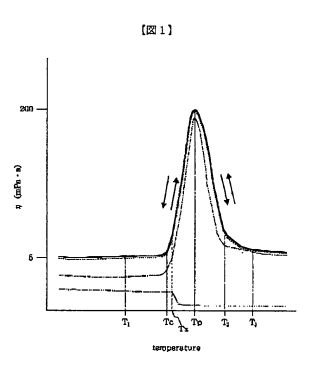


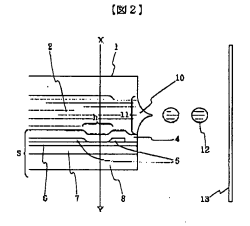
[网6]

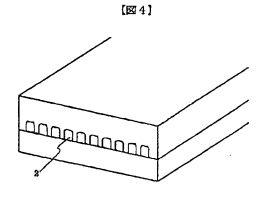


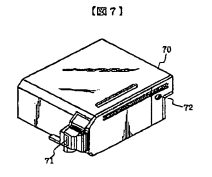
(15)

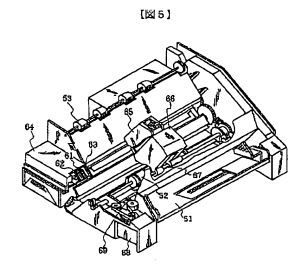
特別平8-333532











(16)

特開平8-333532

